PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2003-155411

(43)Date of publication of application: 30.05.2003

(51)Int.CI.

C09D183/04 C090183/06 C09D183/08 (COBL 83/04 COBL 83:08

(21)Application number: 2001-358869

(71)Applicant : SHIN ETSU CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

26.11.2001

(72)Inventor: IGUCHI YOSHINORI

(54) AQUEOUS SILICONE COMPOSITION

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an aqueous silicone composition having more improved abrasion resistance and surface smoothness of a coating film than the conventional product. SOLUTION: This aqueous silicone composition comprises (A) a terminal hydroxyl group-blocked organopolysiloxane having a complex viscosity coefficient at 25° C of ≥1 × 104 mPa.s, (B) an organotrialkoxysilane which does not contain amide group, carboxyl group, and epoxy group and/or its partial hydrolysis condensate, (C) an organoalkoxysilane containing amide group and carboxyl group and/or its partial hydrolysis condensate, (D) an organoalkoxysilane containing epoxy group and/or its partial hydrolysis condensate, (E) a curing catalyst, (F) spherical silicone rubber fine particles having an average particle diameter of 0.5-50 μm, and (G) silica based fine particles and/or hydrophobic fine particles obtained by trialkylsilylating the surfaces of polyorganosilsesquioxane based fine particles as the major components.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

02.06.2004

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

F750401-PCT

国際調査報告

\$ 19

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2003-155411 (P2003-155411A)

(43)公開日 平成15年5月30日(2003.5.30)

(51) Int.Cl.7	酸別配号	F I 5-73-1-1-(-731*(参考)		
C08L 83/04 C08K 9/06		CO8L 83/0	4	4J002 4J038		
		C08K 9/0	6			
C09D 5/00	· .	C 0 9 D 5/00		Z		
183/04	·	183/04				
183/06		183/06				
200700	審査請求	未請求請求項の	数8 OL	(全 14 頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	特願2001-358869(P2001-358869)	(71)出額人 000002060 信越化学工業株式会社				
(22)出顧日	平成13年11月26日(2001.11.26)	東京都千代田区大手町二丁 (72)発明者 井口 良範 群馬県碓氷郡松井田町大学 信越化学工業株式会社シリ 技術研究所内		:人見1番10号		
	*	(, -, , -, -, -, -, -, -, -, -, -, -, -,	00093735 P理士 荒井	第二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十二十	2名)	

最終頁に続く

(54) [発明の名称] 水性シリコーン組成物

(57)【要約】

【課題】 コーテイング皮膜の耐摩耗性及び表面平滑性 が従来の製品より改善された水性シリコーン組成物を提供すること。

【解決手段】 (A) 25℃における複素粘性率が1×104mPa・s以上の末端水酸基封鎖オルガノポリシロキサン、(B)アミド基、カルボキシル基及びエポキシ基を含有しないオルガノトリアルコキシシラン及び/またはその部分加水分解縮合物、(C)アミド基及びカルボキシル基含有のオルガノアルコキシシラン及び/またはその部分加水分解縮合物、(D)エポキシ基含有のオルガノアルコキシシラン及び/またはその部分加水分解縮合物、(E)硬化用触媒、(F)平均粒径が0.5~50μmである球状シリコーンゴム微粒子、(G)シリカ系微粒子及び/またはポリオルガノシルセスキオキサン系微粒子の表面がトリアルキルシリル化された疎水性微粒子を主成分としてなる水性シリコーン組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)一般式 [R¹2 SiO2/2] で示される 単位及び一般式 [R²SiO_{3/2}] で示される単位(ここ にR'及びR²は炭素数1~20の、一種または二種以上 の 1 価炭化水素基)を構成単位としてなり、そのモル比 * * $\hbar^t [R^1_2 SiO_2/2] / [R^2 SiO_3/2] = 1/(0 \sim 0.0$ 1) であり、25℃における複素粘性率が1×104m Pa·s以上の末端水酸基封鎖オルガノポリシロキサン 100重量部、

(B)一般式R³ Si(O R⁴)₃ (ここにR³は炭素数1~20の1価炭化水素基、R⁴ は炭素数1~6の1価炭化水素基)で示され、且つ、アミド基、カルボキシル基 及びエポキシ基を含有しないオルガノトリアルコキシシラン及び/またはその部 0.01~10重量部、 分加水分解縮合物

(C)アミド基及びカルボキシル基含有のオルガノアルコキシシラン及び/または 1~10重量部、 その部分加水分解縮合物

(D)エポキシ基含有のオルガノアルコキシシラン及び/またはその部分加水分解 1~10重量部、 縮合物

(E)硬化用触媒

0.01~10重量部、

(F)平均粒径が 0.5~50 μ mである球状シリコーンゴム微粒子

10~100重量部、

(G)式 [SiO4/2] で示される単位を構成単位とするシリカ系微粒子の表面が一 般式 [R⁵3 SiO1/2] で示される単位(ここで、R⁵は炭素原子数 1~20の、 一種または二種以上の1価有機基である。)でシリル化された、平均粒径が5~

1,000nmの疎水性微粒子

20~200重量部

を主成分としてなる水性シリコーン組成物。

【請求項2】 (A)一般式 [R¹2 SiO2/2] で示される 単位及び一般式 [R²SiO3/2] で示される単位(ここ にR1及びR2は炭素数1~20の、一種または二種以上・ の1価炭化水素基)を構成単位としてなり、そのモル比※ %% [R¹2SiO_{2/2}] / [R²SiO_{3/2}] = 1/(0~0.0 1) であり、25℃における複素粘性率が1×10⁴m Pa・s以上の末端水酸基封鎖オルガノポリシロキサン 100重量部、

(B)一般式R³ Si(O R⁴)₃ (ここにR³は炭素数1~20の1価炭化水素基、R⁴ は炭素数1~6の1価炭化水素基)で示され、且つ、アミド基、カルボキシル基 及びエポキシ基を含有しないオルガノトリアルコキシシラン及び/またはその部 0.01~10重量部、 分加水分解縮合物

(C)アミド基及びカルボキシル基含有のオルガノアルコキシシラン及び/または 1~10重量部、 その部分加水分解縮合物

(D)エポキシ基含有のオルガノアルコキシシラン及び/またはその部分加水分解 1~10重量部、 縮合物

(E)硬化用触媒

(F)平均粒径が0.5~50μmである球状シリコーン ゴム微粒子10~100重量部、

(G)式 [SiO4/2] で示される単位及び一般式 [R⁶ Si O3/2] (ここで、R⁶は炭素原子数1~20の、一種ま たは二種以上の1価有機基である。)で示される単位を 構成単位とする微粒子の表面が一般式〔R⁵3 S i O1/2〕 (ここで、R⁵は炭素原子数1~20の、一種または二 種以上の1価有機基である。)で示される単位でシリル 化された、平均粒径が5~1,000mmの疎水性微粒 子20~200重量部

0.01~10重量部、

を主成分としてなる水性シリコーン組成物。

【請求項3】 (A)一般式 [R12 SiO2/2] で示される 単位及び一般式 [R2SiO3/2] で示される単位 (ここ にR1及びR2は炭素数1~20の、一種または二種以上 の1価炭化水素基)を構成単位としてなり、そのモル比 40 $h^{\epsilon} \left(R^{1} 2 \operatorname{SiO}_{2/2} \right) / \left(R^{2} \operatorname{SiO}_{3/2} \right) = 1 / \left(0 \sim 0.0 \right)$ 1) であり、25℃における複素粘性率が1×104m Pa・s以上の末端水酸基封鎖オルガノポリシロキサン 100重量部、

(B)一般式R³ Si(OR⁴)₃ (ここにR³は炭素数1~20の1価炭化水素基、R⁴ は炭素数1~6の1価炭化水素基)で示され、且つ、アミド基、カルボキシル基 ・及びエポキシ基を含有しないオルガノトリアルコキシシラン及び/またはその部 0.01~10重量部、

(C)アミド基及びカルボキシル基含有のオルガノアルコキシシラン及び/または 1~10重量部、 その部分加水分解縮合物

(D)エポキシ基含有のオルガノアルコキシシラン及び/またはその部分加水分解

1~10重量部、

0.01~10重量部、

(E)硬化用触媒

(F)平均粒径が 0.5 ~ 5 0 μ mである球状シリコーン ゴム微粒子10~100重量部、

縮合物

(G)一般式 [R⁶ SiO3/2] (ここで、R⁶は炭素原子数 1~20の、一種または二種以上の1価有機基であ る。)で示される単位を構成単位とするポリオルガノシ ルセスキオキサン微粒子の表面が一般式〔R⁵3 Si O1/2] (ここで、R⁵は炭素原子数1~20の、一種ま たは二種以上の1価有機基である。)で示される単位で シリル化された、平均粒径が5~1, 000mmの疎水 性微粒子20~200重量部

を主成分としてなる水性シリコーン組成物。

【請求項4】 (G)の疎水性微粒子が、式〔SiO4/2〕 で示される単位及び一般式〔R⁷SiO3/2〕(ここで、 R⁷はメチル基及び/またはビニル基である。)で示さ れる単位を構成単位とする微粒子の表面がシリル化され たものであることを特徴とする請求項2に記載の水性シ リコーン組成物。

【請求項5】 (G)の疎水性微粒子が、一般式〔R⁷Si O3/2] (ここで、R7はメチル基及び/またはビニル基 である。)示される単位を構成単位とするポリオルガノ シルセスキオキサン微粒子の表面がシリル化されたもの であることを特徴とする請求項3に記載の水性シリコー ン組成物。

【請求項6】 (G)の疎水性微粒子が、式〔(CH3)3 SiO1/2]で示される単位でシリル化されたものである ことを特徴とする請求項1乃至5の何れか1項に記載の 水性シリコーン組成物。

【請求項7】 疎水性微粒子が、アニオン性界面活性剤 及び酸性触媒を含んだシリカ系微粒子及び/またはポリ オルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性分散液にト リアルキルアルコキシシランまたはトリアルキルシラノ ールを加えて、前記微粒子の表面をシリル化する方法に より得られることを特徴とする請求項1~6の何れか1 項に記載の水性シリコーン組成物。

【請求項8】 疎水性微粒子が、カチオン性界面活性剤 及びアルカリ性触媒を含んだシリカ系微粒子及び/また はポリオルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性分散 40 液にトリアルキルアルコキシシランまたはトリアルキル シラノールを加えて、前記微粒子の表面をシリル化する 方法により得られることを特徴とする請求項1~6の何 れか1項に記載の水性シリコーン組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、基材との密着性、 耐摩耗性及び表面平滑性に優れたゴム材料や繊維材料の 表面コーティング用に有用な水性シリコーン組成物に関 するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、各種ゴムの表面に平滑性、耐摩耗 性を付与するために、シリコーン組成物で表面をコーテ ィングする方法が行われている。シリコーン組成物とし ては、例えば、エポキシ基含有オルガノポリシロキサン とアミノ基含有アルコキシシランからなる組成物(特開 10 昭54-43891号公報参照)、水酸基含有オルガノ ポリシロキサンとオルガノハイドロジェンポリシロキサ ンとエポキシ基含有オルガノポリシロキサンとアミノ基 含有アルコキシシランからなる組成物(特開昭54-4 5361号、特開昭54-90369号、特開昭54-90375号、各公報参照)、水酸基含有オルガノポリ シロキサンとオルガノハイドロジェンポリシロキサンと アミノ基含有ジアルコキシシランの加水分解縮合物から なる組成物(特開平7-109440号、特開平7-1 26417号、各公報参照)、水酸基またはビニル基含 有オルガノポリシロキサンとオルガノハイドロジェンポ リシロキサンとジメチルポリシロキサンとからなる組成 物 (特開昭 6-2-21-5667号公報参照)、加水分解 性基含有のオルガノポリシロキサンとエポキシまたはア ミノ基及び加水分解性基含有のオルガノポリシロキサン とエポキシ基またはアミノ基含有の加水分解性シランか らなる組成物(特開平7-196984号公報参照)、 水酸基及びエポキシ基含有ポリオルガノシロキサンとア ミノ基含有アルコキシシランとメルカプト基含有アルコ キシシランからなる組成物(特開平5-5082号公報 参照) 等が提案されている。 30

【0003】しかし、これらのシリコーン樹脂組成物の コーティング膜は、特に耐摩耗性及び表面平滑性に乏し く、そこでポリメチルシルセスキオキサンの微粉末を配 合したシリコーン樹脂組成物が提案されている。例え ば、水酸基含有ポリオルガノシロキサンとエポキシ基含 有ポリオルガノシロキサンとアミノ基含有アルコキシシ ランとポリメチルシルセスキオキサン粉末からなる組成 物(特開昭61-159427号、特開平2-2337 6 3 号、各公報参照)、シラノール基含有ジメチルポリ シロキサンとアミノ基含有ジオルガノポリシロキサンと ッーグリシドキシプロピルトリメトキシシランとポリメ チルシルセスキオキサン微粉末からなる組成物(特開平 7-251124号公報参照) が挙げられる。

【0004】また、シリコーンゴムの微粉末を配合した シリコーン樹脂組成物も提案されている。例えば、非流 動性の分岐状オルガノポリシロキサンとエポキシ基含有 ジアルコキシシランの加水分解縮合物とアミノ基含有ジ アルコキシシランの加水分解縮合物とシリコーンゴム微 粉末からなる組成物(特開平7-233351号公報参

照)、非流動性の分岐状オルガノポリシロキサンとアミ

ノ基含有ジオルガノポリシロキサンとエポキシ基含有ジ アルコキシシランの加水分解縮合物とアミノ基含有ジア ルコキシシランの加水分解縮合物と(メタ)アクリル基 またはアミノ基含有トリアルコキシシランとシリコーン ゴム微粉末からなる組成物(特開平7-310051号 公報参照)、水酸基含有オルガノポリシロキサンとエポ キシ基含有ジアルコキシシランの加水分解縮合物と水溶 性アミノ化合物とシリコーンゴム微粉末からなる組成物 (特開平9-53047号公報参照)が挙げられる。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題はコーテ イング皮膜の耐摩耗性及び表面平滑性が従来の製品より 改善された水性シリコーン組成物を提供することにあ る。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の水性シリコーン 組成物は、(A)一般式〔R¹2SiО2/2〕で示される単位 及び一般式 [R² Si O_{3/2}] で示される単位(ここにR¹ 及びR²は炭素数1~20の、一種または二種以上の1 価炭化水素基)を構成単位としてなり、そのモル比が $(R^{1}_{2}SiO_{2/2})/(R^{2}SiO_{3/2}) = 1/(0 \sim 0.0$ 1) であり、25℃における複素粘性率が1×104 m Pa・s以上の末端水酸基封鎖オルガノポリシロキサン 100重量部、(B)一般式R³Si(OR⁴)₃ (R³は炭素 数1~20の1価有機基、R4は炭素数1~6の1価炭 化水素基) で示され、且つ、アミド基、カルボキシル基 及びエポキシ基を含有しないオルガノトリアルコキシシ ラン及び/またはその部分加水分解縮合物 0.01~10 重量部、(C)アミド基及びカルボキシル基含有のオルガ ノアルコキシシラン及び/またはその部分加水分解縮合 物1~10重量部、(D)エポキシ基含有のオルガノアル コキシシラン及び/またはその部分加水分解縮合物1~ 10重量部、(E)硬化用触媒0.01~10重量部、 (F)平均粒径が0.5~50μmである球状シリコーン ゴム微粒子10~100重量部、(G)式 [SiO4/2] で 示される単位及び/または一般式〔R⁶ SiO_{3/2}〕(こ こで、R6は炭素原子数1~20の、一種または二種以 上の1価有機基である。)で示される単位を構成単位と する微粒子の表面がトリアルキルシリル化された、平均 粒径が5~1,000nmの疎水性微粒子20~200 重量部を主成分としてなる水性シリコーン組成物であ る。

[0007]

【発明の実施の形態】以下に本発明について更に詳しく 説明する。本発明の水性シリコーン組成物における(A) 成分は、一般式 [R12 SiO2/2] で示される単位及び一 般式 [R²SiO_{3/2}] で示される単位を構成単位として なり、そのモル比が [R¹2 SiO2/2] / [R² SiO3/2] =1/(0~0.01) である、25℃における複素粘性 率が1×104mPa・s 以上の末端水酸差封鎖オルガノ 50

ポリシロキサンである。式中のR1及びR2は1種または 2種以上の炭素数1~20の1価炭化水素基であり、具 体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、プチル 基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル 基、デシル基、ドデシル基、テトラデシル基、オクタデ シル基等のアルキル基、ビニル基、アリル基等のアルケ ニル基;フェニル基、トリル基等のアリール基;シクロ ヘキシル基等のシクロアルキル基及びこれらの基の炭素 原子に結合した水素原子の一部または全部をハロゲン原 10 子で置換した基、例えば、3,3,3ートリフロロプロピ ル基等が挙げられ、特にメチル基が好ましい。

【0008】 [R12SiO2/2] 単位1モルに対して[R ²SiO_{3/2}] 単位が0.01モルより多いと、表面平滑性 が低いものとなり、耐摩耗性の乏しいものとなるため、 構成単位のモル比は【R¹2 S i O2/2】/[R² S i O3/2】 $=1/(0\sim0.01)$ であり、より好ましくは $[R^{1}2S]$ $iO_{2/2}$ / $[R^2SiO_{3/2}] = 1/(0 \sim 0.005)$ であ る。このオルガノポリシロキサンの25℃における複素 粘性率が1×104mPa・s未満であると、得られる皮 膜は基材との十分な密着性、表面平滑性を示さないた め、このオルガノポリシロキサンの25℃における複素 粘性率は1×104mPa・s以上であることが必要であ り、好ましくは、1×105mPa·s以上である。ここ で複素粘性率は、市販の一般的な測定装置により容易に 測定される。例えば「コントロールド・ストレス・レオ メーターCS型」(ボーリン社製)、「アレス粘弾性測 定システム(流体測定用)」(レオメトリック・サイエ ンティフィック社製)等を用いて、低固定振動数、例え ば、0.1 rad/sで測定すればよい。

【0009】本発明における(A)成分のオルガノポリ シロキサンは、公知の方法によって合成することがで き、例えば、アルカリ金属水酸化物のような触媒の存在 下に、一般式 [R¹2SiO] m(mは3~7の数)で示され るシクロポリシロキサン、一般式R2Si(OR8)3(ここ でR8は炭素数1~6の1価炭化水素基)で示されるオル ガノトリアルコキシシラン及び水を平衡化反応させるこ とにより得られるが、本発明は水性シリコーン組成物で あり、そのためにはこの(A)成分であるオルガノポリシ ロキサンを水性乳濁液とする必要があり、オルガノポリ シロキサンの粘度が高い場合には安定な乳濁液を得るこ とが難しいので、公知の乳化重合法により製造すること が好ましい。即ち、一般式 [R12 SiO] a(mは3~7 の数)で示されるシクロポリシロキサン及び/または一般 式R®O [R¹2SiO] nR®(ここでR®は水素原子または 炭素数1~6の1価炭化水素基で、nは1~1,000 の数)で示されるオルガノポリシロキサンと、一般式R2 Si(OR8)3(R8は前記に同じ) で示されるトリアルコ 0の構成単位とする場合は、これを配合しない)とを、 乳化剤を用いて水中に分散させ、酸、アルカリ等の触媒

を用い重合反応を行わせ、重合後中和等により触媒を不 活性化させれば容易に得ることができる。

【0010】本発明の水性シリコーン組成物における (B)成分は、(A)成分であるオルガノポリシロキサンの. 架橋剤として働くものであり、一般式 R³Si(OR4)3で 示されるアミド基、カルボキシル基及びエポキシ基を含 有しないオルガノトリアルコギシシラン及び/またはそ の部分加水分解縮合物である。式中のR³は炭素数1~ 20の1価炭化水素基であり、具体的には、メチル基、 エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキジ ル基、ヘプチル基、オクチル基、デシル基、ドデシル 基、テトラデシル基、オクタデシル基等のアルキル基; ビニル基、アリル基等のアルケニル基;フェニル基、ト リル基等のアリール基;シクロヘキシル基等のシクロア ルキル基及びこれらの基の炭素原子に結合した水素原子 の一部または全部をハロゲン原子あるいはメルカプト 基、アクリロキシ基等を含有する有機基で置換した基、 例えば、3,3,3ートリフロロプロピル基、γーメタク リロキシプロピル基、γ-アクリロキシプロピル基、γ ーメルカプトプロピル基等が挙げられる。また式中のR 4はメチル基、エチル基、プロピル基、プチル基、ペン チル基、ヘキシル基などの炭素数1~6のアルキル基で あり、特にはメチル基、エチル基が好ましい。

【0011】このオルガノトリアルコキシシランの具体 例としては、メチルトリメトキシシラン、メチルトリエ トキシシラン、メチルトリプロポキシシラン、メチルト リプトキシシラン、エチルトリメトキシシラン、エチル , トリエトキシシラン、プロピルトリメトキシシラン、プ ロピルトリエトキシシラン、プトキシトリメトキシシラ ン、ペンチルトリメトキシシラン、ヘキシルトリメトキ シシラン、オクチルトリメトキシシラン、デシルトリメ トキシシラン、ドデシルトリメトキシシラン、テトラデ シルトリメトキシシラン、オクタデシルトリメトキシシ ラン、ピニルトリメトキシシラン、ピニルトリエトキシ シラン、フェニルトリメトキシシラン、フェニルトリエ トキシシラン、ァーメタクリロキシプロピルトリメトキ シシラン、ァーメルカプトプロピルトリメトキシシラー ン、3,3,3,-トリフロロプロピルトリメトキシシラ ン等が挙げられる。

【0012】(B)成分の配合量は(A)成分100重量部 40 に対して0.01重量部未満であると得られる皮膜は硬化が十分なものではなく、10重量部を超えると基材との密着性を示さないため、(A)成分100重量部に対して0.01~10重量部が好ましく、より好ましくは0.1~5重量部である。

【0013】本発明の水性シリコーン組成物における (C)成分は、水性シリコーン組成物の皮膜と基材との密 着性を向上させるための成分であり、アミド基及びカル ボキシル基含有のオルガノアルコキシシラン及び/また はその部分加水分解縮合物である。このアミド基及びカ

ルポキシル基含有オルガノアルコキシシランはアミノ基 含有のアルコキシシランとジカルボン酸無水物とを反応 させることにより得られる。このアミド基及びカルボキ シル基含有オルガノアルコキシシランを得るための原料 としてのアミノ基含有アルコキシシランの具体例として は、y-アミノプロピルトリメトキシシラン、y-アミ ノプロピルトリエトキシシラン、y-アミノプロピルメ チルジメトキシシラン、γ-アミノプロ**ピ**ルメチルジエ ·トキシシラン、γー(Nーβーアミノエチル)アミノブ ロビルトリメトキシシラン、γ-(N-β-アミノエチ **ル) アミノプロピルトリエトキシシラン、γー(N-β** ーアミノエチル) アミノプロピルメチルジメトキシシラ ン、γ- (N-β-アミノエチル) アミノプロピルメチ ルジエトキシシラン等が挙げられ、ジカルボン酸無水物 の具体例としては、フタル酸無水物、コハク酸無水物、 メチルコハク酸無水物、マレイン酸無水物、グルタル酸 無水物、イタコン酸無水物等が挙げられる。

【0014】(C)成分は上記原料に対する親溶媒、例えば、アルコール中で前記アミノ基含有アルコキシシランとジカルボン酸無水物を、室温で混合することにより容易に得ることができる。この場合、その反応生成物1分子中には少なくとも1個のアミド基及びカルボキシル基を含有することが必要であるため、アミノ基含有アルコキシシランまたはその部分加水分解縮合物の1分子のシカンまたはその部分加水分解縮合物の1分子のシカンまたはその部分加水分解縮合物の1分子のシカンまたはその部分加水分解縮合物の1分子のシカンまたはその部分に大力をである。(C)成分の配合量は(A)成分100重量部に対して1重量部を超えると基材に追随性のない伸びのない皮膜となるため、(A)成分100重量部に対して1~10重量部が好ましく、より好ましくは3~7重量部である。

【0015】本発明の水性シリコーン組成物における (D)成分は、シリコーン組成物の皮膜と基材との密着性 を向上させるための成分であり、エポキシ基含有オルガ ノアルコキシシラン及び/またはその部分加水分解縮合 物である。このエポキシ基含有オルガノアルコキシシラ ンの具体例としては、 β ーグリシドキシエチルトリメト キシシラン、βーグリシドキシエチルトリエトキシシラ ン、ァーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、ァ ーグリシドキシプロピルトリエトキシシラン、ァーグリ シドキシプロピルメチルジメトキシシラン、ァーグリシ ドキシプロピルメチルジエトキシシラン、βー(3,4) -エポキシシクロヘキシル) エチルトリメトキシシラ ン、β- (3,4-エポキシシクロヘキシル) エチルト リエトキシシラン等が挙げられる。(D)成分の配合量は (A)成分100重量部に対して1重量部未満であると、 得られる皮膜は基材との密着性を示さず、10重量部を 超えると基材に対する追随性のない、伸びのない皮膜と なるため、(A)成分100重量部に対して1~10重量 50 部が好ましく、より好ましくは3~7重量部である。

9

【0016】本発明の水性シリコーン組成物における (E)成分は、本発明の組成物の成分を架橋硬化させるた めの硬化用触媒であり、具体的には、ジブチル錫ジラウ レート、ジブチル錫ジオクテート、ジオクチル錫ジラウ レート、ジオクチル錫ジアセテート、オクチル酸錫等の 有機錫化合物;ラウリン酸亜鉛、酢酸亜鉛、ステアリン 酸亜鉛、オクチル酸亜鉛等の有機亜鉛化合物;テトラブ ロビルチタネート及びその部分加水分解縮合物;テトラ プチルチタネート及びその部分加水分解縮合物;ビスジ プロポキシチタン、ビス(アセチルアセトネート)チタ ンオキシド、チタンラクテート、アンモニウムチタンラ クテート等の有機チタン化合物等が挙げられる。この硬 化用触媒が水不溶性の場合、予め、この触媒を乳化剤を 用いて水中に乳化分散させ、水性乳濁液としておくこと が好ましい。(E)成分の配合量は(A)成分100重量部 に対して0.01重量部未満であると、得られる皮膜は 硬化が不十分なものとなり、10重量部を超えても、効 果は変わらず、不経済となるため、(A)成分100重量 部に対して0.01~10重量部が好ましく、より好ま しくは0.1~2重量部である。

【0017】本発明の水性シリコーン組成物における (F)成分は、水性シリコーン組成物の皮膜の表面平滑性を向上させる成分であり、球状シリコーンゴム微粒子である。この球状シリコーンゴムは、平均粒径が $0.5\,\mu$ m未満では得られる皮膜の表面平滑性が悪くなり、 $50\,\mu$ mを超えると皮膜強度が低下し耐摩耗性が悪化するので、平均粒径は $0.5\sim50\,\mu$ mが好ましく、より好ましくは、 $1\sim20\,\mu$ mである。(F)成分は公知の方法によって製造することができ、例えば、硬化性シリコーンを界面活性剤を用いて水中に乳化分散させた後硬化させると、球状シリコーンゴム微粒子の水性乳濁液が得られる。本発明は水性の組成物であるので、(F)成分はこの水性分散液として配合すればよい。

【0018】上記硬化性シリコーンの硬化方法は付加反 応、縮合反応による硬化、紫外線硬化などいずれの方法 でもよく、この硬化性シリコーンは硬化によりゴム弾性で を有する固形物になるものであれば、ケイ素原子に結合 している有機基、分子構造などは特に限定する必要がな い。この硬化が付加反応で行われる場合、原料の硬化性 シリコーンは、1分子中にケイ素原子に結合しているア ルケニル基を少なくとも2個有するオルガノポリシロキ サンと1分子中にケイ素原子に結合している水素原子を 少なくとも2個有するオルガノハイドロジェンポリシロ キサンとの混合溶解物であればよく、その付加反応には 白金触媒を用いればよい。また、予め、原料の硬化性シ リコーンに配合しておくことにより、(F)成分中にシリ コーンオイル、シラン、有機系粉末、無機系微粉末など を含有させることができる。複素粘性率が1×102~ 1×108mPa·sの両末端トリアルキルシロキシ封鎖 ジアルキルポリシロキサンを (F) 成分に添加、配合す 50

ることも一つの好ましい態様である。(F)成分の形状は 真球でなくても、その断面が楕円形など円に近似した形 状の場合も含まれる。(F)成分の配合量は(A)成分10 0重量部に対して5重量部未満であると、得られる皮膜 は表面平滑性に乏しくなり、耐摩耗性が悪くなるし、1 00重量部を超えると皮膜強度が低下し、耐摩耗性が悪 くなるため、(A)成分100重量部に対して5~100 重量部が好ましく、より好ましくは10~70重量部で ある。

【0019】本発明の水性シリコーン組成物における

(G)成分は、基材上に形成される水性シリコーン組成物

の皮膜の表面平滑性及び耐摩耗性を向上させる成分であ り、シリカ系及び/またはポリオルガノシルセスキオキ サン系微粒子の粒子表面がトリアルキルアルコキシシラ ンまたはトリアルキルシラノールでシリル化された疎水 性微粒子である。このシリカ系及び/またはポリオルガ ノシルセスキオキサン系微粒子は、式〔SiO4/2〕で示 される単位を構成単位としてなるシリカ系微粒子、式 [SiO4/2] で示される単位及び一般式 [R⁶Si O3/2] で示される単位を構成単位としてなる微粒子、 一般式 [R6SiO3/2] で示される単位を構成単位とし てなるポリオルガノシルセスキオキサン系微粒子のいず れかである。この微粒子が [SiO4/2] 及び [R⁶SiO 3/2] からなる微粒子の場合は、両者の比率は任意であ る。この他に、一般式 [R¹⁰2 SiO_{2/2}] で示される単 位 (ここにR10は炭素数1~20の1価炭化水素基)、 一般式 [R¹¹3 SiO_{1/2}] で示される単位(ここにR¹¹ は炭素数1~20の1価炭化水素基)を構成単位として 含有してもよいが、これらの単位の含有量が多いと、微 粒子が柔らかくなり、得られる皮膜の強度が低下し耐摩 耗性が悪くなる。従って、これを避ける為に〔Si O4/2] 及び/または [R⁶SiO3/2] 単位の含有量が7 0 モル%以上であることが必要で、好ましくは90モル %以上である。

【0020】本発明における(G)成分の構成単位におけ るR6は炭素原子数1~20の、一種または二種以上の 一価有機基であり、これは例えば、メチル、エチル、プ ロビル、ブチル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オク チル、ノニル、アシル、トリデシル、テトラデシル、ヘ キサデシル、オクタデシル、エイコシルなどのアルキル 基:シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルな どのシクロアルキル基;ビニル、アリルなどのアルケニ ル基:フェニル基、トリル基などのアリール基:βーフ ェニルプロピルなどのアラルキル基及びこれら炭化水素 基の水素原子の一部または全部をハロゲン原子で置換し たトリフロロプロピル、β- (パーフロロブチル) エチ ル、β- (パーフロロオクチル) エチルなどのハロゲン 化炭化水素基及びこれら炭化水素基の水素原子の一部ま たは全部をアミノ、エポキシ、アクリロキシ、メタクリ ロキシ、メルカプト、シアノなどの官能基で置換された

有機基の中から選択される。これらの中ではメチル基及 び/またはビニル基が最も好ましい。

【0021】本発明における(G)成分の疎水性微粒子 は、このシリカ系及び/またはポリオルガノシルセスキ オキサン系微粒子の粒子表面を一般式 [R⁵3 SiO1/2] で示される単位でシリル化したものである。R5は炭素 原子数1~20の、一種または二種以上の一価有機基で あり、これは例えば、メチル、エチル、プロピル、ブチ ル、ペンチル、ヘキシル、ヘプチル、オクチル、ノニ ル、デシル、トリデシル、テトラデシル、ヘキサデシ ル、オクタデシル、エイコシルなどのアルキル基;シク ロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシルなどのシク ロアルキル基;ビニル、アリルなどのアルケニル基;フ ェニル基、トリル基などのアリール基;βーフェニルブ ロビルなどのアラルキル基及びこれら炭化水素基の水素 原子の一部または全部をハロゲン原子で置換したトリフ ロロプロピル、βー (パーフロロブチル) エチル、βー (パーフロロオクチル) エチルなどのハロゲン化炭化水 素基及びこれら炭化水素基の水素原子の一部または全部 をアミノ、エポキシ、アクリロキシ、メタクリロキシ、 メルカプト、シアノなどの官能基で置換した有機基の中 から選択される。これらの中ではメチル基が最も好まし

【0022】本発明における(G)成分の疎水性微粒子 は、平均粒径が1.000nmより大きいと得られる皮 膜は強度が低下し耐摩耗性が悪くなり、平均粒径が5 n m未満のものを得ることは実質上困難であるから、その 平均粒径は5 n m ~ 1,000 n m であり、好ましくは 10 nm~500 nm、より好ましくは10 nm~10 0 n m の範囲である。本発明の(G)成分は、アニオン性 30 界面活性剤及び酸性触媒を含んだシリカ系及び/または ポリオルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性分散液 に、一般式R53SiOR12 (R5は前配に同じ、R12は炭 素数1~6の1価炭化水素基)で示されるトリアルキル アルコキシシランまたは一般式R5gSiOH(R5は前配 に同じ) で示されるトリアルキルシラノールを加えて縮 合反応させるか、またはカチオン性界面活性剤及びアル カリ性触媒を含んだシリカ系及び/またはポリオルガノ シルセスキオキサン系微粒子の水性分散液にトリアルキ ルアルコキシシランまたはトリアルキルシラノールを加 40 えて縮合反応させることにより得られるものである。本 発明は水性の組成物であるので、(G)成分はこの水性分 散液として配合すればよい。

【0023】本発明において使用されるシリカ系及び/ またはポリオルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性 分散液は、特に限定はされないが、例えば、水ガラスを 出発原料とし、イオン交換法によりアルカリを抽出し、 粒子の核をシリカゾルになるまで成長させて得られる、 いわゆる、コロイダルシリカスラリーが使用できる。ま た、このコロイダルシリカスラリーにアニオン性界面括 50 合される界面活性剤がカチオン性界面活性剤である場合

性剤またはカチオン性界面活性剤を配合し、酸性または アルカリ性下、オルガノトリアルコキシシランを添加 し、加水分解縮合させて得られた水性分散液が使用でき る。特公昭52-12219号に記載のように、ポリオ ルガノシルセスキオキサン微粒子の水性分散液、即ち、 アニオン性界面活性剤及び酸性触媒を含んだ水、もしく は、カチオン性界面活性剤及びアルカリ性触媒を含んだ 水にオルガノトリアルコキシシラン、もしくは、それら の部分加水分解縮合物を加えて加水分解縮合反応させる 方法によって得られる水性分散液が使用できる。

【0024】本発明において、シリカ系及び/またはポ リオルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性分散液 は、オルガノトリアルコキシシランを多量に用いて製造 されると副生成物であるアルコール量が多くなり、これ を原料として得られる本発明の水性シリコーン組成物の 保存安定性が悪くなるので、コロイダルシリカスラリー またはこのコロイダルシリカスラリーにオルガノトリア ルコキシシランを添加し加水分解縮合させて得られた水 性分散液を使用するのが好ましい。シリカ系及び/また はポリオルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性分散 液として、コロイダルシリカスラリーを用いる場合は、 これに界面活性剤が含有されていないので、アニオン性 界面活性剤またはカチオン性界面活性剤を配合する必要 がある。既に、アニオン性界面活性剤またはカチオン性 界面活性剤が配合されているシリカ系及び/またはポリ オルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性分散液を用 いる場合には、必要に応じてアニオン性界面活性剤また はカチオン性界面活性剤を追加する。更に、ノニオン性 界面活性剤及び/または両性界面活性剤を少量併用する ことは差し支えない。

・【0025】本発明において、シリカ系及び/またはポ リオルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性分散液に 配合される界面活性剤がアニオン性界面活性剤である場 合には、酸性触媒を添加する。酸性触媒は酸性物質であ れば特に限定されないが、少量で低いpH値となる強酸 が好ましく、例えば、塩酸、硫酸、硝酸、リン酸、アル キル硫酸、アルキルベンゼンスルホン酸、ポリオキシエ チレンアルキルエーテル硫酸等が挙げられる。アルキル 硫酸、アルキルベンゼンスルホン酸、ポリオキシエチレ ンアルキルエーテル硫酸を使用する場合には、界面活性 能と酸触媒能の両者を兼ねることができる。添加する酸 性触媒の量は、水性分散液のpHが4.0よりも高いと トリアルキルアルコキシシランまたはトリアルキルシラ ノールの反応率が悪くなるし、pHを1.0未満にして も、反応率の向上は期待できないので、水性分散液のp Hが1.0~4.0の範囲となる量が必要で、好ましくは p H が 1.5~3.0となる量である。

【0026】本発明においてシリカ系及び/またはポリ オルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性分散液に配

には、アルカリ性触媒を添加する。アルカリ性触媒はア ルカリ性物質であれば特に限定されず、例えば、水酸化 カリウム、水酸化ナトリウム、水酸化リチウムなどのア ルカリ金属水酸化物;水酸化カルシウム、水酸化パリウ ムなどのアルカリ土類金属水酸化物;炭酸カリウム、炭 酸ナトリウムなどのアルカリ金属炭酸塩;アンモニア、 テトラアンモニウムオキサイドまたはモノメチルアミ ン、モノエチルアミン、モノプロピルアミン、モノブチ ルアミン、モノペンタアミン、ジメチルアミン、ジエチ ルアミン、トリメチルアミン、トリエタノールアミン、 エチレンジアミンなどのアミン類等が使用可能である。 添加するアルカリ性触媒の量は、水性分散液のpHが 9.0未満であると、トリアルキルアルコキシシランま たはトリアルキルシラノールの反応率が悪くなるし、p Hを13.0より高くしても反応率の向上は期待できな いので、水性分散液のpHが9.0~13.0の範囲とな る量が必要であり、好ましくはpHが10.0~12.0 となる量である。

【0027】本発明における(G)成分の疎水性微粒子の製造において使用されるシリカ系及び/またはポリオルガノシルセスキオキサン系微粒子表面の疎水化剤であるトリアルキルアルコキシシランとしては、トリアルキルメトキシシラン、トリアルキルブロボキシシラン、トリアルキルブトキシシラン、トリアルキルベントキシシラン、トリアルキルベントキシシラン、トリメチルメトキシシランが好ましい。

【0028】本発明における(G)成分の疎水性微粒子 は、界面活性剤及び触媒を含んだ、シリカ系及び/また 30 はポリオルガノシルセスキオキサン系微粒子の水性分散 液に、撹拌下、トリアルキルアルコキシシランまたはト リアルキルシラノールを投入することによって製造され る。投入するトリアルキルアルコキシシランまたはトリ アルキルシラノールの量は、シリカ系及び/またはポリ オルガノシルセスキオキサン系微粒子100重量部に対 し0.1重量部未満では表面処理が十分に行われない し、20重量部より多くしても、表面処理量は増えない ので、0.1~20重量部が必要で、好ましくは0.5~ 10重量部の範囲である。トリアルキルアルコキシシラ ンまたはトリアルキルシラノールを投入する時の温度は 水性分散液の凝固点から沸点の間であればよい。反応を 完結させるために投入後しばらく撹拌を続けることが好 ましい。その後、必要に応じて酸性物質またはアルカリ 性物質で中和する。

【0029】本発明の水性シリコーン組成物における、(G)成分の配合量は(A)成分100重量部に対して20重量部未満であると、得られる皮膜は強度が低く耐摩耗性が悪くなるし、200重量部を超えると基材に追随性のない伸びのない皮膜となるため、(A)成分100重

量部に対して20~200重量部が好ましく、より好ま しくは40~150重量部である。

【0030】本発明の水性シリコーン組成物は、(A)~(G)の成分を混合することによって得られ、その混合方法は従来公知のパドル型、錨型などの撹拌翼を備えた撹拌混合機を用いて行えばよいが、(B)、(C)及び(D)成分はそのまま混合することが可能であるが、前述のように(A)成分、(F)成分及び(G)成分は界面活性剤を用いて水中に乳化分散された水性乳濁液として配合する必要があり、また(E)成分は水溶性でない場合、予め界面活性剤を用いて水中に乳化分散させ水性乳濁液として配合することが望ましい。そして必要に応じて水で希釈する。

【0031】本発明の水性シリコーン組成物には、本発

明の効果を損なわない範囲内で、必要に応じて、カーボ ンブラック、フッ素樹脂粉末、メラミン樹脂粉末、アク リル樹脂粉末、ポリカーポネート樹脂粉末、ナイロン樹 脂粉末、パラフィンワックス、ポリエチレンワックス、 シリコーンオイル、各種有機あるいは無機顔料、増粘 剤、消泡剤、防腐剤などを配合することは任意である。 【0032】本発明の水性シリコーン組成物は、ゴム物 品の表面コーティングに用いられると、その皮膜の基材 との密着性、皮膜の耐摩耗性、皮膜の表面平滑性が従来 品より優れたものとなる。本発明の水性シリコーン組成 物により表面コーティング可能なゴム材料を例示する と、天然ゴム、EPDM、SBR、クロロブレンゴム、 イソプレンーイソプチレンゴム、ニトリルゴム等が挙げ られ、これらゴム材料からなるゴム物品の形態はスポン ジ状、ソリッド状などのいずれであってもよい。また、 本発明の水性シリコーン組成物により表面コーティング 可能な繊維材料を例示すると、ナイロン、ポリエステ ル、アクリル、ピニロン、アセテート等の合成繊維また は、木綿、絹、羊毛等の天然繊維材料である。上記各材 料の表面コーティング方法としては、水性シリコーン組 成物をハケ塗り、スプレーコート、ロールコート、ディ ップコート、ナイフコート等の方法により塗布した後、 室温によるか、あるいは、加温、乾燥して皮膜を硬化さ せればよい。この際、硬化皮膜の膜厚は 0.1~20 μ mの範囲、好ましくは 0.5~10μmとすることがよ く、特に、このようにして、処理されたゴム物品はその 皮膜表面が耐摩耗性、表面平滑性に優れているので、自 動車用ウェザーストリップ材料、Oリング、ガスケッ ト、各種パッキンなどのシール材料、ゴムホース材料と

[0033]

して有用である。

【実施例】次ぎに、本発明の(A)成分、(C)成分、(F)成分及び(G)成分の調製例、実施例及び比較例を挙げて、本発明を更に詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。実施例中の複素粘性率及びゴム物品の表面平滑性、耐摩耗性の評価は下記の方法に従

って行った。

【0034】(複素粘性率測定方法)コントロールド・ストレス・レオメーターCS型(ボーリン社製)を用い、フィックスチュアーとして20mm∮コーンプレートを使用し、25℃において0.1 rad/secの固定振動数の複素粘性率を測定した。

(表面平滑性の評価方法) 2個のEPDM製ソリッドゴム (10mm×50mm、厚さ2mm)をガラス板 (50mm×50mm)に図1に示したように貼り付け、これを図2に示した動摩擦係数測定装置を用い、荷重1kg 10をかけて、引張り速度100mm/分の条件でガラス板との動摩擦係数を測定した。

【0035】(耐摩耗性の評価方法)表面を本発明の水性シリコーン組成物でコーティングしたEPDM製ソリッドゴム(50mm×50mm、厚さ2mm)を親指で2回強く擦り、コーティング膜が脱落するか、しないかを観察した。更に、コーティング膜が、脱落が少なかったもの及び脱落しなかった水性シリコーン組成物を表面にコーティングしたEPDM製スポンジゴム[15mm×150mm、厚さ2mm、硬度(JIS Aによる)36、比重0.63]について、図3に示した耐摩耗性試験装置において紙ヤスリAA80番で、表面研磨したガラスセル(線接触、線幅5mm)を用い、スラスト荷重350gをかけて、摩擦速度60往復/分、摩擦ストローク70mmの条件で往復摩擦したとき、ゴム表面が削れるまでの往復摩擦回数を測定した。

【0036】 [(A) 成分の調製例1] オクタメチルシ クロテトラシロキサン 3 5 0g及び 1 0 %ドデシルペン ゼンスルホン酸水溶液7gを1リットルのガラスピーカ ーに仕込み、ホモミキサーを用いて6,000rpmで 撹拌したところ、W/O型からO/W型に転相が起こり、 増粘が認められたが、更に、10分間撹拌を継続した。 次いで、 2, 000 r p m で撹拌しながら、水343g を加え、圧力30MPaで高圧ホモジナイザーに2回通 したところ、安定なエマルジョンが得られた。次ぎに、 このエマルジョンを撹拌装置、温度計、還流冷却器を備 えた容量1リットルのガラスフラスコに移し、70℃で 6時間反応させた後、15℃で12時間熟成させてか ら、10%炭酸ナトリウム水溶液13gを添加し、pH 6.6に中和して、均一な白濁状の水性乳濁液(水性乳 濁液A-1)を得た。この水性乳濁液A-1を数g秤取 り、105℃に設定した熱風循環式恒温槽中で3時間乾 爆後、乾燥残分量を測定し、残分率を計算したところ、 46.0%であった。この水性乳濁液にイソプロピルア ルコールを加えてエマルジョンを破壊させた後、シロキ サンを抽出し、105℃で24時間乾燥し、複素粘性率 を測定したところ、2.3×10⁶mPa・sを示した。 【0037】 [(A) 成分の調製例2] オクタメチルシ クロテトラシロキサン350g、フェニルトリエトキシ

溶液7gを1リットルのガラスピーカーに仕込み、ホモ ミキサーを用いて6、000rpmで撹拌したところ、 W/O型からO/W型に転相が起こり、増粘が認められた が、更に、10分間撹拌を継続した。次いで、2,00 0 r p m で撹拌しながら、水3 4 3gを加え、圧力3 0 MPaで高圧ホモジナイザーに2回通したところ、安定 なエマルジョンが得られた。次ぎに、このエマルジョン を撹拌装置、温度計、還流冷却器を備えた容量1リット ルのガラスフラスコに移し、70℃で6時間反応させた 後、15℃で24時間熱成させてから、10%炭酸ナト リウム水溶液13gを添加し、pH6.4に中和して均 一な白濁状の水性乳濁液(水性乳濁液A-2)を得た。 この水性乳濁液A-2を数g秤取り、105℃に設定し た熱風循環式恒温槽中で3時間乾燥した後、乾燥残分量 を測定し、残分率を計算したところ、46.2%であっ た。この水性乳濁液にイソプロピルアルコールを加えて エマルジョンを破壊させた後、シロキサンを抽出し、1 05℃で24時間乾燥し複素粘性率を測定したところ、 これは2.8×10⁷mPa·sを示した。

【0038】 [(A) 成分の調製例3] オクタメチルシ クロテトラシロキサン350g及び10%ドデシルベン ゼンスルホン酸水溶液7gを1リットルのガラスピーカ ーに仕込み、ホモミキサーを用いて6,000rpmで 撹拌したところ、W/O型からO/W型に転相が起こり、 増粘が認められたが、更に、10分間撹拌を継続した。 次いで、2,000rpmで撹拌しながら、水343g を加え、圧力30MPaで高圧ホモジナイザーに2回通 したところ、安定なエマルジョンが得られた。次ぎに、 このエマルジョンを撹拌装置、温度計、還流冷却器を備 えた容量1リットルのガラスフラスコに移し、85℃で 16時間反応させた後、10%炭酸ナトリウム水溶液1 3 gを添加し、pH6.4に中和して、均一な白濁状の 水性乳濁液(水性乳濁液Aー3)を得た。この水性乳濁 液A-3を数g秤取り、105℃に設定した熱風循環式 恒温槽中で3時間乾燥した後、乾燥残分量を測定し、残 分率を計算したところ、46.2%であった。この水性 乳濁液A-3にイソプロピルアルコールを加えてエマル ジョンを破壊させた後、シロキサンを抽出し、105℃ で24時間乾燥し複素粘性率を測定したところ、7.4 ×10³ m Pa·sであった。

いて、GPC、IR、NMR等の機器分析を行ったとこ ろ、下記で表されるものが主成分であった。 HOOCCH=CHCONHC3H6Si(OC2H5)3 【0040】 [(F) 成分の調製例1] 下記式[化1] で示される、複素粘性率が10mPa・sのメチルビニ ルシロキサン294gと下記式[化2] で示される、複素 粘性率が200mPa・sのメチルハイドロジェンポリ シロキサン79gを容量1リットルのガラスビーカーに 仕込み、ホモミキサーを用いて2,000rpmで撹拌 溶解させた。次いで、ポリオキシエチレン(付加モル数 10 9モル) ラウリルエーテル1.4gと水28gを加え、ホ モミキサーを用いて6,000rpmで撹拌したとこ ろ、W/O型からO/W型に転相が起こり、増粘が認めら れ、更に、15分間撹拌を継続した。次いで、2,00 Orpmで撹拌しながら、水298gを加えたところ、 均一な白色エマルジョンが得られた。このエマルジョン を撹拌装置の付いた容量1リットルのガラスフラスコに

を撹拌装置の付いた容量1リットルのカラスフラスコに移し、室温で撹拌下に塩化白金酸ーオレフィン錯体のトルエン溶液(白金含有量0.5%)1.1gとポリオキシエチレン(付加モル数9モル)ラウリルエーテル0.7g 20の混合物を添加し、12時間撹拌し、水性乳濁液(水性乳濁液F-1)を得た。この水性乳濁液F-1の平均粒径をマルチサイザーⅡ(コールター社製商品名)を用いて測定したところ4μmであった。この水性乳濁液を数g秤取り、105℃に設定した熱風循環式恒温槽中で3時間乾燥した後、乾燥残分量を測定し、残分率を計算したところ、46.2%であり、乾燥残分は白色のゴム粉

末であった。 【0041】

【化1】***

【0042】 【化2】

【0043】 [(F) 成分の調製例2] 前記式[化1]で示される、複素粘性率が10 m Pa·sのメチルビニルシロキサン350 gと前記式[化2]で示される、複素粘性率が200 m Pa·sのメチルハイドロジェンポリシロキサン100 gと下記式[化3]で示される、複素粘性率が 5.8×10^6 m Pa·sのジメチルポリシロキサン

50gを撹拌装置の付いた容量1リットルのガラスフラ スコに仕込み、室温下で8時間撹拌し均一に溶解させ た。次に、この溶解物350gを容量1リットルのガラ スピーカーに移し、ポリオキシエチレン(付加モル数9 モル) ラウリルエーテル2.8gと水35gを加え、ホモ ミキサーを用いて6,000rpmで撹拌したところ、 W/O型からO/W型に転相が起こり、増粘が認められ、 更に、15分間撹拌を継続した。次いで、2,000 r pmで撹拌を行いながら、水307gを加えたところ、 均一な白色エマルジョンが得られた。このエマルジョン を撹拌装置の付いた容量1リットルのガラスフラスコに 移し、室温で撹拌下に塩化白金酸ーオレフィン錯体のト ルエン溶液 (白金含有量 0.5%) 1.1gとポリオキシ エチレン (付加モル数9モル) ラウリルエーテル 4.2g の混合物を添加し、12時間撹拌を行い、水性乳濁液下 - 2 を得た。この水性乳濁液F-2の平均粒径をマルチ サイザー11 (コールター社製商品名) を用いて測定した ところ4 μmであった。この水性乳濁液を数g秤取り、 105℃に設定した熱風循環式恒温槽中で3時間乾燥し た後、乾燥残分量を測定し、残分率を計算したところ、 50.9%であり、乾燥残分は白色のゴム粉末であっ た。

[0044] [(k3]

30

CH₃ CH₃ CH₃ | CH

【0045】 [(G) 成分の調製例1] 1リットルのガラスフラスコに、スノーテックスO[日産化学工業(株) 製コロイダルシリカスラリー商品名、濃度20%、粒子径10~20nm]986g及びドデシルベンゼ

ンスルホン酸2gを仕込み、混合溶解し、水溶液の温度を20℃としたところ、pHは2.0であった。撹拌しながら、トリメチルシラノール10gを投入し、液温を15~25℃に保ちながら1時間撹拌した。更に、液温を50~60℃に保ちながら1時間撹拌し、その後トリ40 エタノールアミン1.9gを添加し中和し、粒子表面がトリメチルシリル化されたシリカ微粒子の水性分散液(微粒子分散液G-1)を得た。この微粒子分散液G-1を数g秤取り、105℃に設定した熱風循環式恒温槽中で3時間乾燥した後、乾燥残分量を測定し、残分率を計算したところ、21.1%であり、平均粒径を粒径測定装置N4Plus(コールター社製商品名)を用いて測定したところ22nmであった。

【0046】 [(G) 成分の調製例2] 1リットルのガラスフラスコに、コロイダルシリカスラリー・スノーテックスO(前出) 974g 及びドデシルペンゼンスルホ

【0047】 { (G) 成分の調製例3] 1リットルのガ ラスフラスコに、イオン交換水847g 及びドデシルベ ンゼンスルホン酸 2 gを仕込み、混合溶解し、水溶液の 温度を20℃としたところ、pHは2.1であった。液 温を15~25℃に保ち撹拌を行いながら、メチルトリ メトキシシラン148gを4時間かけて滴下し、次いで トリメチルシラノール2gを投入し1時間撹拌した。更 に、液温を50~60℃に保ちながら1時間撹拌し、そ の後トリエタノールアミンlgを添加し中和し、粒子表 面がトリメチルシリル化されたポリメチルシルセスキオ キサン微粒子の水性分散液(微粒子分散液G-3)を得 た。この微粒子分散液G−3を数g秤取り、105℃に 設定した熱風循環式恒温槽中で3時間乾燥した後、乾燥 残分量を測定し、残分率を計算したところ、8.0%で あった。平均粒径を粒径測定装置N4Plusを用いて 測定したところ26nmであった。

【0048】 [(G) 成分の調製例4] 1 リットルのガラスフラスコに、コロイダルシリカスラリー・スノーテックスO(前出)958g及びドデシルベンゼンスルホン酸2gを仕込み、混合溶解し、水溶液の温度を20℃としたところ、pHは2.0であった。液温を15~25℃に保ち撹拌を行いながら、ビニルトリメトキシシラン20gを20分かけて滴下し、1時間撹拌した。更に、液温を50~60℃に保ちながら1時間撹拌した。更に、液温を50~60℃に保ちながら1時間撹拌し、その後トリエタノールアミン1.9gを添加し中和し、シリカーポリビニルシルセスキオキサン重合体微粒子の水性40分散液(微粒子分散液G-4)を得た。この微粒子分散液G-4を数g秤取り、105℃に設定した熱風循環式恒温槽中で3時間乾燥した後、乾燥残分量を測定し、残分率を計算したところ、21.3%であった。平均粒径

を粒径測定装置N4Plusを用いて測定したところ2 1nmであった。

【0049】 [(G) 成分の調製例5] 1リットルのガラスフラスコに、イオン交換水847g及びドデシルペンゼンスルホン酸2gを仕込み、混合溶解し、水溶液の温度を20℃としたところ、pHは2.1であった。液温を15~25℃に保ち撹拌を行いながら、メチルトリメトキシシラン150gを4時間かけて滴下し、1時間撹拌した。さらに液温を50~60℃に保ちながら1時間撹拌し、その後トリエタノールアミン1gを添加し中和し、ポリメチルシルセスキオキサン微粒子の水性分散液(微粒子分散液G-5)を得た。この微粒子分散液G-5を数g秤取り、105℃に設定した熱風循環式恒温槽中で3時間乾燥した後、乾燥残分量を測定し、残分率を計算したところ、8.1%であった。平均粒径を粒径測定装置N4Plusを用いて測定したところ26nmであった。

【0050】〔(G)成分の調製例6〕微粒子分散液G -6として、スノーテックスO(前出)をそのまま使用 りした。

【0051】 [実施例1~6] 前記各調製例で得た
(A) 成分、(C)成分、(F)成分、(G)成分及び下記の
(B)成分、(D)成分、(E)成分を表1に示した配合
組成で混合して、表面処理剤組成物としての水性シリコーン組成物を調製し、これらをEPDM製ソリッドゴム
(厚さ2mm)及びEPDM製スポンジゴム[厚さ2mm、硬度36(JISAにより測定した値)、比重0.63]の表面に刷毛で塗布し、105℃に調節した熱風循環式恒温槽内に2分間放置してコーティングを行い、前記の方法に従って表面平滑性及び耐摩耗性を評価し、その結果を表1に示した。

【0052】(B)成分

シランB-1:フェニルトリエトキシシラン[信越化学工業(株)製]、

シランB-2:メチルトリエトキシシラン[信越化学工業(株)製]、

(D) 成分

シランD: γ ーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン[信越化学工業(株)製]、

(E) 成分

30

水性乳濁液E:ジブチルスズジラウレートの30%乳濁液。

[0053]

【表1】

21				<u> </u>				
	実施例	No.	1	2	3	4	5	6
配	(以成分	水性乳濁液 A-I	24. 7	24. 7	24. 5	37. 6	0	12. 0
合		水性乳泡液 A-2	0	0	0	0	22. 3	0
	(B) 成分	シラン 8-1	0. 11	0	0. 11	0. 17	0. 15	0. 06
(g)		シラン 8-2	0	0. 11	0	0	0	0
	(C) 成分	溶液 C	1. 1	1. 1	1.1	1. 8	1. 9	0. 56
	(D) 成分	シランD	0. 57	0. 57	0. 56	0. 87	0. 92	0. 28
1	(E) 成分	水性乳濁液E	0, 11	0. 11	0. 11	0. 17	0. 10	0. 06
	(F) 成分	水性乳函液 F-1	8. 5	8. 5	0	9. 8	8. 7	4.1
1		水性乳濁液 F-2	.0	0	9. 0	0	0	0
	(G) 成分	微粒子分散液 G-1	64. 9	64. 9	64. 5	0	66. 0	0
		微粒子分散液 G-2	0	0	0	49. 6	0	0
		微粒子分散被 G-3.	0	0	. 0	0	0	82. 9
有	(A) 成分		100	100	100	. 100	100	100
劝	(B) 成分		1. 0	1. 0	1. 0	1. 0	1. 5	1.0
成	(C) 成分		5. 0	5. 0	5. 0	5. 0	9. 0	5.0
分	(D) 成分		5. 0	5. 0	5. 0	5. 0	9. 0	5.0
比	(E) 成分		0. 3	0. 3	0. 3	0. 3	0.3	0. 3
	(F) 成分		40. 0	400-	40.0	30. 0	45. 0	40. 0
	(G) 成分		120	120	120	60. O	135	120
表面平滑性(動摩擦保数)		0. 3	0.3	0.3	0. 3	0.4	0. 3	
耐	摩耗性	(指捩り)	脱落	脱落	脱蒜	脱落	脱落	脱落
	•		しない	しない	しない	しない	しない	しない
L		(摩擦回数) 回	12, 000	12, 000	15, 000	13. 000	9. 000	10, 000

【0054】 [比較例1~11] 前記調製例で得た (A) 成分、(C)成分、(F)成分、(G)成分及び上記 (B)成分、(D)成分、(E)成分を表2に示した配合 30 【0055】 組成で混合して水性シリコーン組成物を調製し、これら を用いて実施例と同じ方法でEPDMゴムに表面処理

し、前記の方法に従って、表面平滑性及び耐摩耗性を評 価し、その結果を表2に示した。

【表2】

脱耳 脱耳

米皮膜がべたつくため、評価せず。

(摩頓回数) 区

製品

【0056】 (実施例の総括) 実施例1~6で使用された水性シリコーン組成物は全て本発明の請求項に記載された要件を備えたものであり、得られた皮膜の表面平滑性、耐摩耗性は優れたものであることが証明された。

耐摩耗性

【0057】 (比較例の総括) 比較例1のように(A) 成分のオルガノポリシロキサンの複素粘性率が低い場合、表面平滑性、耐摩耗性の乏しいものになり、比較例2のように(B) 成分のオルガノトリアルコキシシランが配合されていない場合には、皮膜の硬化が不十分なものになり、比較例3のように(C) 成分のアミド基及びカルボキシル基含有のオルガノアルコキシシラン及び

(D) 成分のエポキシ基含有のオルガノアルコキシシランが添加されていない場合には、表面平滑性、耐摩耗性の乏しいものになり、比較例4のように(C)成分のアミド基及びカルボキシル基含有のオルガノアルコキシシラン及び(D)成分のエポキシ基含有のオルガノアルコキシシランの添加量が多すぎる場合には、耐摩耗性の乏しいものになり、比較例5のように(F)成分のシリコー 40ンゴム微粒子が配合されていない場合には、表面平滑性、耐摩耗性の乏しいものになり、比較例6のように(F)成分のシリコーンゴム微粒子の添加量が多すぎる場

合には、耐摩耗性の乏しいものとなる。比較例7のように(G)成分の疎水性微粒子が配合されていない場合には、耐摩耗性の乏しいものになり、比較例8のように(G)成分の疎水性微粒子の添加量が多すぎる場合には、耐摩耗性の乏しいものとなり、比較例9、比較例10及び比較例11のように(G)成分がトリアルキルシリル基で疎水化されてない微粒子である場合には、表面平滑性、耐摩耗性の乏しいものになる。

[0058]

駅等 駅等

【発明の効果】本発明の水性シリコーン組成物でコーティングされたゴム材料や繊維材料の皮膜の耐摩耗性及び表面平滑性は従来の製品のそれより更に優れたものである。

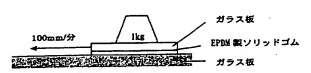
【図面の簡単な説明】

【図1】 実施例で使用した動摩擦係数測定用サンプルの 見取り図である。

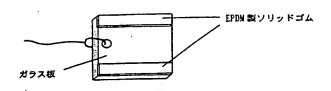
【図2】実施例で使用した動摩擦係数測定装置の縦断面 の概略図である。

【図3】実施例で使用した耐摩耗性試験装置の概略斜視 図である。

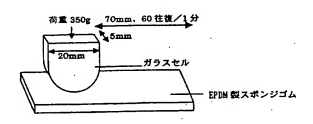
【図2】







[図3]



フロントページの続き

(51) Int. CI.7

識別記号

FΙ

C 0 9 D 183/08

83:06

C 0 8 L 83:08

テーマコード(参考)

C 0 9 D 183/08 //(C 0 8 L 83/04

83:08

05.00

83:06)

Fターム(参考) 4J002 CP031 CP053 CP092 DJ017 ·

EZ006 FB097 FB267 FD017

FD146

4J038 DL021 DL022 DL031 DL032

DL052 DL082 DL111 JC38

JC39 KA04 KA09 MA08 MA10

NA01 NA11 PC07 PC10

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
·

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.